PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

(43) Date of publication of application: 24.11.1999

(51)Int.CI.

C07K 5/062 C07C233/47 C07K 1/14

C07K 5/083 D01F 4/00

(21)Application number : 11-066259

(71)Applicant : AGENCY OF IND SCIENCE &

TECHNOL

(22) Date of filing:

12.03.1999

(72)Inventor: OGISO MAKI

SHIMIZU TOSHIMI

(30)Priority

Priority number : 10 62548 Priority date : 13.03.1998

Priority country: **JP**

(54) PEPTIDE LIPID FINE FIBER AND ITS PRODUCTION

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To efficiently obtain peptide lipid fine fibers useful for biocompatible materials, etc., in a high yield by dissolving a specific two-headed peptide lipid in the aqueous solution of an alkali metal hydroxide and subsequently leaving still the solution under specific conditions.

SOLUTION: The peptide lipid fine fibers having a length of several μ m and a diameter of several ten nm are obtained by dissolving a two-headed peptide lipid of the formula [(m) is 1-3; (n) is 6-18] in the aqueous solution of an alkali metal hydroxide such as lithium hydroxide, sodium hydroxide or potassium hydroxide to produce the aqueous two-headed peptide lipid alkali metal salt solution (concentration is preferably 5-20 mmol/L) and subsequently leaving still the aqueous solution under the saturated vapor pressure of a 1-5 wt.% aqueous acid solution such as the aqueous solution of acetic acid, dichloroacetic acid, formic acid or carbonic acid. It is preferable that the valine units in the formula have the same stereoisomeric structure as that of L-isomer of D-isomer.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

12.03.1999

[Date of sending the examiner's decision of rejection

BEST AVAILABLE COPY

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

3012932 17.12.1999

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 特 許 公 報(B2)

(11)特許番号

特許第3012932号 (P3012932)

(45)発行日 平成12年2月28日(2000.2.28)

(24)登録日 平成11年12月17日(1999.12.17)

(51) Int.CL'	鐵別記号	PI		
CO7K 5/062		C07K 5/	/082	
C 0 7 C 233/47		C 0 7 C 233/47		
CO7K 1/14		C07K 1/		
5/083			/083	
D01F 4/00		•	/00 z	
			商求項の数7(全 6 円	
(21)出嶽番号	特顧平11-68259	(73)特許擁者	***************************************	
(22)出顧日	平成11年3月12日(1999.3.12)		工業技術院長 東京都千代田区度が関1丁目3春1号	
(65) 公博春号	特得平11-322787	(72) 竞明者	小木曾 真樹	
(43)公陽日	平成11年11月24日(1999, 11, 24)	1	炎城県つくは市東1丁目1番 工業技術	
審查請求日	平成11年3月12日(1999.3.12)	(20) Penta se	院物質工学工業技術研究所內	
(31)優先権主張書号		(72) 発明者	清水 數美	
(32) 優先日	平成10年3月13日(1999.3.13)		牧城県つくば市東1丁目1番 工業技術	
(33) 優先權主張国	·	院物質工学工選技係研究所内 (74)指定代理人 22000390		
			C类技術院物質工学工業技術研究所長	
i許権者において、実施許諾の用意がある。			CARLY WIND DIAL 工一十二来技师研究所致	
		容査官	冨永 みどり	
			最終質に続く	

(54) 【発明の名称】 ペプチド脂質微粗線維及びその製造方法

1 (57) [特許請求の範囲] [請求項1] 一般式 [化1] CO— NHCHCO— OH (CH₂) 。 CO— NHCHCO— OH CH(CH₃)₂ m

(式中のmは1~3、nは6~18の整数である)で表わされるバリン単位を有する双頭型ペプチド脳質からな

るペプチド脳貿換細繊維。
【請求項2】 一般式中のバリン単位がすべてし体又は
D体である請求項1記載のペプチド脂貿偽細繊維。
【請求項3】 一般式
【化2】

CO NHCHCO OH

CH(CH₃)₂ m

(式中のmは1~3、nは6~18の整数である)で表 わされる双頭型ペプチド脂質をアルカリ金属水酸化物の 水溶液に溶解し、該双頭型ペプチド脂質のアルカリ金属 塩の水溶液とし、これを1~5 重量%遺度の酸水溶液の 飽和蒸気圧下に辞還することを特徴とするペプチド脳管 微細微維の製造方法。

【請求項4】 一般式中のバリン単位がすべてし体又は D体の同じ立体異性構造である請求項3記載のペプチド 脂質微細繊維の製造方法。

【請求項5】 アルカリ金属水酸化物が水酸化リチウ ム、水酸化ナトリウム又は水酸化カリウムである額求項 3記載のペプチド脳質微細微維の製造方法。

【請求項6】 酸が酢酸、ジクロロ酢酸、ギ酸、炭酸又 はこれらの混合物である請求項3記載のペプチド脂質微 細微能の製造方法。

【請求項7】 水溶液中の双頭型ペプチド脂質の濃度が 5~20ミリモル/リットルの範囲内にある請求項3記 載のペプチト脂質微細繊維の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規なペプチド脂 質の微細繊維、特に新規なオリゴ・L・バリン残基、又 はオリゴ・D・バリン残器を2個分子の両端にもつ自己 集積性の双頭型ペプチド脂質から形成される長さが数μ 血で、直径が数10mmのペプチド脂質微細繊維、及び このものの製造方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】ペプチト脂質からなる微細繊維は 担 体、吸着材のほか、例えば生体適合材料として医療、薬 レクトロニクス分野に、あるいは乳化剤、安定剤、分散 剤、湿潤剤などとして食品工業、農林業、繊維工業など の分野において利用されている。

【10003】従来、リン脂質の分子集合体として、天然*

*由来のリン脂質から得られる球状の分子集合体。いわゆ るリポソームが知られている。このものは、一般に薄膜 法、熱分散法、溶液注入法、コール酸法、逆層蒸発法な どによって製造されている [例えば、「生体膜実験法 (下)」(共立出版刊行)第185ページ参照]。 【①①04】しかしながら、このような従来の方法は、 熟練した技術を必要とし、しかも得られる分子集合体 は、単一膜ベンクル又は球状の多重膜ベシクルであり、 長機能状築合体は得られない。他方、水中において、台 10 成両親雄性化合物から、微細繊維を製造する方法も知ら れているが「例えば、「ジャーナル・オブ・アメリカン ・ケミカル・ソサエティ(J. Am. Chem. so c. 」,第119巻,第9120~9124ページ(1 997年)] これらの多くは、両領媒性化台物を含む 加熱した濃厚水溶液から、自然に沈殿又は結晶化させる 方法であるため、低収率になるのを免れない。 100051

【発明が解決しようとする課題】本発明は、このような 事情のもとで、これまで、天然リン脂質からは形成する 20 ことができなかった長さが数μ血で、直径が数10 nm の新規なペプチド脳質微細微維を提供することを目的と してなされたものである。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、ペプチド 脂質からなる微細繊維について鋭意研究を重わた結果、 分子の両端に2個の光学活性なオリゴ・L・バリン残基 又はオリゴ・D・バリン残墓がアミド結合によって適当 な長さの長鎖アルキレン量に連結した双頭型ペプチド脂 質をアルカリ金属水酸化物の水溶液に溶かし、微弱酸性 削分野に、マイクロ電子部品材料として電子・情報・エー30 飽和蒸気圧下で徐々に結晶化又は集積化させると、筬細 繊維が形成されることを見出し、この知見に基づいて本 発明を完成するに至った。

> 【0007】すなわち、本発明は、一般式 [(£3]

CO-
$$\left\{\begin{array}{c} NHCHCO \\ CH(CH_8)_1 \end{array}\right\}_{m}$$
(CH₂) . (1)

(式中のmは1~3、mは6~18の整数である)で表 わされるバリン単位を有する双頭型ペプチド脳質からな るペプチド脳質微細繊維を提供するものである。

【0008】この微細繊維は、前記一般式(1)で衰わ される双頭型ペプチド脳質をアルカリ金属塩の形で溶解 的に結晶成長又は自己集積させることにより、製造する ことができる。

[0009]

【発明の実施の形態】本発明において用いられる前記一 般式(1)で表わされる構造を有する双頭型ペプチド脂 した水溶液を、微調酸性飽和蒸気圧下に飽煙し、一次元 50 質は、光学活性なL・バリン残基又はD・バリン残基の

オリゴマーと長鎖のジカルボン酸がアミド結合を介して 連結したものであり、オリゴペプチド鎖のC端を両端に もつ。オリゴペプチド鎖を構成するバリン単位の光学活 性はすべてD体であるかし体であることが必要である。 異なる光学活性体のものが含まれると微細繊維が形成さ れず、粒状のアモルファス固体となる。mは1、2又は 3の整数であり、このmが4以上であると化合物の溶解 性が悪くなり、本発明の微細繊維の製造が困難となる。 また。 n は直鎖状アルキレン基の長さを与え、6~18 の正の整数である。このアルキレン甚の例としては、ヘ 10 カルボン酸などを挙げることができる。このようにして キシレン基、ヘプチレン基、オクチレン基、ノニレン 基、デシレン基、ウンデシレン基、ドデシレン基、テト ラデンレン基、ヘキサデシレン基、オクタデシレン基な どが挙げられる。nの値が6より小さいと、微細微維は 形成しにくいし、一方、18より大きいと水性媒体中に 形成される沈殿がアモルファス球体となる。

【0010】この一般式(1)で表わされる双頭型ペプ チド脂質は文献未載の新規な化合物であり、例えば次に 示す方法により、容易に製造することができる。まず、 一般式

HC1 · H- (Val) -OR (II)

(式中のRはアミノ酸のC端保護基、ValはL型又は D型バリン残器であり、mは前記と同じ意味をもつ)で 表わされるN端遊離、C端保証のオリゴ・L・バリン又 はオリゴ・D・バリン塩酸塩に、一般式

HOOC- (CH,),-COOH (III)

(式中のnは前記と同じ意味をもつ)で表わされるジカ ルボン酸を反応させたのち、ペプチドのC端の保護基を 脱離させることにより、目的とする一般式(1)の双頭 型ペプチド脂質が得られる。

【0011】この反応において、原料の1つとして用い られる上記一般式(ii)で表わされるN端遊館。C端 保護のオリゴ・L・バリン又はオリゴ・D・バリン塩酸 塩は、例えばトリペプチドの場合、まずアミノ墓を保護 したし・バリン又はD・バリンを、カルボキシル墓を保 護したそれぞれし、バリン又はD・バリンと反応させて ジペプチドとし、次いでアミノ保護基を脱離させたの ち、これに再びアミノ基を保証したし - バリン又はD・ パリンを反応させてトリペプチドとし、さらにこのトリ ペプチドのN端保護基を脱離させることにより、製造す ることができる。上記一般式 (!!) におけるC末端保 菠薯Rとしては、例えばメチル基、エチル基、ベンジル 基、p・ニトロベンジル基、p・メトキシベンジル基、 しert・ブチル基などが挙げられる。

【0012】この反応において用いられるアミノ蟇保証 剤。カルボキンル基保護剤。カップリング剤及び反応方 法としては、従来、通常のペプチド合成において慣用さ れている各試薬及び方法を用いることができる。製造中 聞体であるペプチド類は、いずれも反応混合物を酸又は

り、容易に単態、精製することができる。

【① 013】一方、脱水礦合反応の反応体である前記― 般式(iii)で表わされるジカルボン酸としては、例 えば、スペリン酸、アゼライン酸、セパシン酸、1,9 ・ノナンジカルボン酸、1、10・デカンジカルボン 酸、1,11・ウンデカンジカルボン酸、1,12・ド デカンジカルボン酸、1、13・トリデカンジカルボン 酸。1、14・テトラデカンジカルボン酸、1、16・ ヘキサデカンジカルボン酸。1,18-オクタデカンジ 得られた一般式(1)の双頭型ペプチド脂質は通常室温 で白色の固体である。

【①①14】本発明の微細微維は、前記の双頭型ペプチ ド脂質をアルカリ金属塩として含む水溶液から、 **結晶**析 出又は自己集積させることにより得られる。該ペプチド 脂質のアルカリ金属塩の水溶液を調製するには、例えば 双頭型ペプチド賠賃1モルに対し、2モル量のアルカリ 金属水酸化物を含有する水溶液に、双頭型ペプチド脂質 を5~20ミリモル/リットル程度の遺度で溶解させれ 20 ばよい。この際、アルカリ金属水酸化物の濃度が高すぎ るとアモルファス固体が折出しやすくなるし、遺度が低 すぎると微細微能が析出しにくくなる。アルカリ金層水 酸化物としては、例えば水酸化リチウム、水酸化ナトリ ウム、水酸化カリウムが好適である。二価のアルカリ土 類金属塩では、アモルファス固体が折出し、微細微維が 得られない。

【0015】本発明方法においては、この双頭型ペプチ ド脂質をアルカリ金属塩として含む水溶液を、1~5章 置%濃度の酸水溶液飽和蒸気圧下に静圖し、該ペプチド 30 脂質を一次元的に結晶成長又は自己集積させることによ り、目的の微細微維が得られる。この際の温度には特に 制限はなく、室温で行うことができる。この希酸水溶液 としては、例えば酢酸、ジクロロ酢酸、ギ酸、炭酸、あ るいはこれらの混合物などを含む水溶液が好適に用いる れる。この希酸水溶液の濃度が高すぎるとアモルファス 固体が折出し微細繊維が形成しないし、薄すぎると微細 繊維が形成しない。例えば、1 重置%の希酢酸を用いた 場合。約1~2週間で水溶液はゲル化し、透過型電子環 後鏡や走査型電子顕微鏡により、長さが数 u mで直径が うな微細繊維は天然のリン脂質からは得ることができな

40 数10mmの微細繊維を観察することができる。このよ

[0016]

【発明の効果】本発明によれば、天然のリン脂質からは 得ることができない、長さが数μ血で、直径が数10ヵ mの新規なペプチド脳質からなる微細酸維を、容易に高 収率で製造することができる。本発明の微細繊維は、低 分子物質の担体や吸着材のほか、例えば生体適合材料と して医療、薬剤分野に、マイクロ電子部品材料として電 アルカリ水溶液で洗い、再結晶、再沈殿を行うことによ 50 子・情報・エレクトロニクス分野に あるいは乳化剤、

特許3012932

安定剤、分散剤、湿潤剤などとして食品工業、農林業、 繊維工業などの分野において利用される。

[0017]

【実施例】次に、実施例及び参考例により本発明をさら に詳細に説明するが、本発明は、これらの例によってな んら限定されるものではない。なお、薄層クロマトグラ フィーのR子値としては、クロロホルム/メタノール (5/1、容積比) 複合溶媒を展開溶媒としたときの値 をRf1、クロロホルム/メタノール/酢酸(95/5 /1. 容論比)混合溶媒を展闢溶媒としたときの値をR 10 12とした。

【0018】参考例1

t - ブチルオキシカルボニル・L・バリン10.9g 〈50.0ミリモル〉、L・バリンベンジルエステル・ p・トルエンスルホン酸塩19.0g(50.0ミリモ ル) とトリエチルアミン7. (血) (50. (ミリモ ル) をジクロロメタン150m!に溶解し、−5℃でか きまぜながら、水溶性カルボジイミドである1・エチル ・3・(3・ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド 爆酸塩10.58(55.0ミリモル)を含むジクロロ 20 メタン溶液100m!を加え、一昼夜かきまぜた。この ジクロロメタン溶液を10重量%クエン酸水溶液、水、 4重量%炭酸水素ナトリウム水溶液、水で各2回ずつ洗 浄し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 減圧下 で溶媒を完全に留去し、無色透明オイルの1・プチルオ キシカルボニル・L・バリル・L・バリンベンジルエス テルを得た。このオイルを酢酸エチル100mlに溶解 U. 4N-塩化水素/酢酸エチル120m!を加え、4 時間かきまぜた。減圧下で溶媒を完全に図去し、得られ 固体のL・バリル・L・バリンベンジルエステル塩酸塩 13.8g(収率80%)を得た。このものの物理的性 質は次のとおりである。

薄層クロマトグラフィーのRF値:RF1=0.58、 Rf2=0.05

融点:182~183℃

【0019】参考例2

し・プチルオキシカルボニル・L・バリン5、43g (25ミリモル)と参考例1で得たし・パリル・し・パ リンベンジルエステル塩酸塩5、18g(25ミリモ ル) とトリエチルアミン3. 5ml (25ミリモル) を ジクロロスタン300m1に溶解し、-5℃でかきまぜ ながら、1・エチル・3・(3・ジメチルアミノプロピ ル) カルボジイミド塩酸塩5.27g(27.5ミリモ* *ル)を含むジクロロメタン溶液50mlを加え。一昼夜 かきまぜた。このジクロロメタン恣波を10重量%クエ ン酸水溶液、水 4 重量%炭酸水素ナトリウム水溶液、 水で各2回ずつ洗浄し、有機層を無水臓酸ナトリウムで 乾燥した。瀬圧下で溶媒を完全に図去し、淡黄色オイル のも・ブチルオキシカルボニル・L・バリル・L・バリ ル・し・バリンベンジルエステルを得た。この化合物を 酢酸エチル100m l に溶解し、4N-塩化水素/酢酸 エチルを80m1加え、4時間かきませた。溶媒を減圧 下で留去し無色オイルのし・パリル・し・パリル・しょ バリンベンジルエステル塩酸塩9.28g(収率84 %)を得た。このものの物理的性質は次のとおりであ

薄層クロマトグラフィーのR子値:RF1=0.25、 Rf2=0.05

【0020】参考例3

1、10・デカンジカルボン酸0、46g (2ミリモ ル)と1・ヒドロキシベンゾトリアゾール0、674g {4. 4ミリモル}をN、N・ジメチルホルムアミド1 0mlに溶解し、-5℃でかきまぜながら、1-エチル ・3 - (3 - ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド 塩酸塩()、9()8(4、4ミリモル)を含むジクロロメ タン溶液10mlを加えた。1時間後、参考例1で得た し・バリル・し・バリンベンジルエステル塩酸塩1.5 18(4.4ミリモル)を含むジクロロメタン溶液10 11. 引き続きトリエチルアミン(). 62ml (4. 4 ミリモル)を加え、徐々に室温に戻しながら一昼夜かき まぜた。減圧下、溶媒を完全に図去し、得られた白色社 殿をろ紙上で10重置%クエン酸水溶液50m1.水2 た白色沈殿にジェチルエーテルを加えよく洗浄し、白色 30 0ml、4章霊%炭酸水素ナトリウム水溶液50ml、 水20mlの順に洗浄した。白色固体としてN、N'. ビス(L・バリル・L・バリンベンジルエステル)デカ ン・1, 10・ジカルボキサミド0. 98g (収率61 %) を得た。この化合物()、5 g(()、62 ミリモル) をジメチルホルムアミド100m!に溶解し、触媒とし て10重置%パラジウム/炭素を0.25g加え、接触 水素還元を行った。6時間後、鮭媒をセライトを用いて ろ別したのち、 溶媒を減圧下で留去し無色オイルを得 た。得られたオイルを水・エタノール混合溶媒を用いて 49 結晶化させ、白色固体のN、N' · ビス(L · バリル・ し・バリン) デカン・1、10・ジカルボキサミド()、 39g (収率100%) を得た。このものの物理的性状 及び元素分析値を次に示す。

融点:132-136℃

元素分析值(C., H., O, N, · O. 5 H, O)

C Н Ν 60.44 9.35

計算値(%) 8.81 実測値(%) 60.24 9. 27 8.97

また。この化合物の H-NMR スペクトル(ジメチル スルホキシドー (4・中) チャートを図 (に示す。

【0021】実施例1

50 - 参考例3で得たN, N'- ピス(L-バリル・L-バリ

(5)

特許3012932

19

ン) デカン・1、10・ジカルボキサミド62、7mg (①、1ミリモル)をサンプル類にとり、これに水酸化 ナトリウム8. 0mg(0.20ミリモル)を含む蒸留 水10m!を加え、超音波照射(バス型)を施すことに より双頭型ペプチド脳質を溶解させた。この水溶液を1 重量%希許酸の蒸気圧存囲気下に室温にて静置すると、 2週間で溶液がゲル化した。また、水溶液を5重量%希 酢酸の蒸気圧雰囲気下に静置した場合。5日でゲル化し た。ゲルを透過型電子顕微鏡観察することにより、長さ が敷μmで直径が数10nmの微細微維の形成を確認し 19 を確認した。 た。 図2に双頭型ペプチド脂質の微細微液の透過型電子 顕微鏡写真の模写図を示す。

【0022】実施例2

参考例3の1、10・デカンジカルボン酸の代わりに 1、8・オクタンジカルボン酸とL・バリル・L・バリ ンベンジルエステル塩酸塩を結合させたN, N'-ビス (レーバリル・レーバリン) オクタン・1, 8・ジカル ボキサミド59. 9mg (ロ. 1ミリモル) をサンプル 短にとり、これに水酸化ナトリウム8. 0mg(0.2 ミリモル)を含む蒸留水10m1を加え、超音波照射 (バス型)を施すことにより双頭型ペプチド脂質を溶解 させた。この水溶液を2重量%希酢酸の蒸気圧雰囲気下 に室温にて静置すると、3週間で恣波がゲル化した。ま た、水溶液を5重量%希酢酸の蒸気圧雰囲気下に静置し た場合、1週間でゲル化した。ゲルを返過型電子顕微鏡 観察することにより、長さが数μmで直径が数10mm の微細繊維の生成を確認した。

【0023】実施例3

参考例3の1、10・デカンジカルボン酸の代わりに 1.6・ヘキサンジカルボン酸とL・バリル・L・バリ 30 ンベンジルエステル塩酸塩を結合させたN、N´・ビス (し・バリル・し・バリン) ヘキサン・1、6・ジカル ボキサミド57. 1mg(0. 1ミリモル)をサンプル 類にとり、これに水酸化ナトリウム8.0mg(0.2 ミリモル)を含む蒸図水10m1を加え、超音波照射 (バス型)を確すことにより双頭型ペプチド脂質を溶解 させた。この水溶液を1重量%希酢酸の蒸気圧雰囲気下 に室温にて静置すると、3週間で溶液がゲル化した。ゲ ルを透過型電子顕微鏡観察することにより、長さが数ヵ mで直径が数10nmの微細繊維の生成を確認した。 【0024】実施例4

参考例3の1、10・デカンジカルボン酸の代わりに 1、18・オクタデカンジカルボン酸とし・パリル・し ・バリンベンジルエステル塩酸塩を結合させたN、N°

・ビス(L・バリル・L・バリン)オクタデカン・1。 18・ジカルボキサミド73.9mg (0.1ミリモ ル)をサンプル瓶にとり、これに水酸化ナトリウム8. 0mg (0.2ミリモル) を含む蒸留水10mlを加 え、超音波照射(バス型)を施すことにより双頭型ペプ チド脂質を溶解させた。この水溶液を1重量%者酢酸の 蒸気圧雰囲気下に窒温にて静置すると、3週間で溶液が ゲル化した。ゲルを透過型電子顕微鏡観察することによ り、長さが数μmで直径が数10mmの微細繊維の生成

【0025】実施例5

参考例3のL・バリル・L・バリンベンジルエステル塩 酸塩の代わりに、L・パリル・L・パリル・L・パリン ベンジルエステル塩酸塩を1、10・デカンジカルボン 酸と結合させたN、N'-ビス(L-バリル・L-バリ ル・L・バリン) デカン・1、10・ジカルボキサミド 82.5mg(0.1ミリモル)をサンプル類にとり、 これに水酸化ナトリウム8. ()mg (). 2ミリモル) を含む蒸図水10mlを加え、超音波照射(バス型)を 20 施すことにより双頭型ペプチド脂質を溶解させた。この 水溶液を1重量%希酢酸の蒸気圧雰囲気下に室温にて静 置すると、1週間で溶液がゲル化した。このゲルを透過 型電子顕微鏡観察することにより、長さが数μανで直径 が数10nmの微細繊維の生成を確認した。

【0026】実施例6

参考例3のL - バリル・L - バリンベンジルエステル塩 酸塩の代わりに、D・パリル・D・パリンベンジルエス テル塩酸塩と、1,10・デカンジカルボン酸を結合さ せたN, N' - ビス(D・バリル・D・バリン)デカン ·1.10·ジカルボキサミド62.7mg(0.1ミ リモル)をサンプル類にとり、これに水酸化ナトリウム 8. 0mg(0.2ミリモル)を含む蒸留水10mlを 加え、超音波照射(バス型)を施すことにより双頭型ペ プチド脂質を溶解させた。この水溶液を2重置%着酢酸 の蒸気圧雰囲気下に窒温にて静置すると、3週間で溶液 がゲル化した。また、水溶液を5重量%希酢酸の蒸気圧 雰囲気下に静置した場合。 1 週間でゲル化した。ゲルを 透過型電子頻識鏡観察することにより長さが数μ血で直 径が数10nmの微細繊維の生成を確認した。

【図面の簡単な説明】

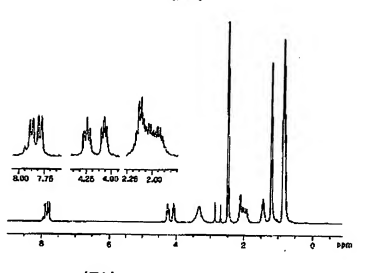
【図1】 参考例3の7H-NMRスペクトル。

【図2】 実態例1で得られた微細磁維の透過型電子顕 **没貌写真の模写図。**

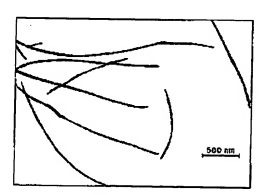
(5)

特許3012932

[図1]



[図2]



フロントページの続き

(58)調査した分野(Int.Cl.', DB名)

BIOSIS (DIALOG)

CA (STN)

REGISTRY (STN)

WPI (DIALOG)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS			
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTT	FOM OR SIDES		
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT	Γ OR DRAWING		
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE	E PHOTOGRAPHS		
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS ☐ LINES OR MARKS ON ORIGINA	L DOCUMENT		
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) OTHER:	SUBMITTED ARE	POOR QUA	LITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.